#### AP: 1990CN-0110448 19901219; 1998CN-0116738 19901219 CN1221880 A 19990707 DW1999-45 G01N-033/50 AP: 1990CN-0110448 19901219; 1998CN-0116739 19901219 JP3091370 B2 20000925 DW2000-51 C12N-015/09 31p FD: Previous Publ. JP45)6459; Based on W09109045 AP: 1990WO-U307333 19901213; 1391JP-3501976 19901213 Priority Details : 1990US-0575524 19900331; 1989U3-0451953 19891219; 1990US-0170991 19300831; 1934US-0324445 19941018 Citations : W08707472 (Cat. A); 1.Jnl.Ref; 2.Jnl.Ref IPC s : CI7H-015/12 CC7F-013/CO C12N-015/09 C12N-015/12 C12N-015/51 C12P-021/02 GC1N-033/50 A61F-039/395 C17K-000 01 C07K-014/435 C07K-014/82 D07K-015/12 D12N-000.01 C13N-001/L1 C12N-005/10 C12N-015/00 C12N-(15/34 012P-019,34 012P-021:08 015Q-001/68 012R-001:91 G01N-033/569 G01N-033/574 G01N-033/576 G01N-033/577 Abstract : W09109045 A A human hepatocellular carcinoma DNA fragment, hhcM, encoding a specified amino acid (AA) sequence or allelic variant or unique portion of it, is new. Also claimed are (1) a recombinant DNA mol. comprising a vector and the hhcM DNA fragment; (1) a host cell transformed with the mol. of (1); (3) a nucleotide fragment sufficiently complementary to nhom so as to hybridise with it; (4) a protein, allelic variant or unique portion encoded by hhcM; (5) antibodies (Abs) specific for the protein; and (6) prepr. of the protein by culturing the host cell of (2). USE/ADVANTAGE - The khow DNA encodes an encoprotein which is an amplified gene expression prod. of hepatoma cells specifically related to hepatomas. Both the oncoprotein and ENA can be used in research, to facilitate and understanding of the development of hepatecellular carcinomas, and in a clinical setting for diagnosis and/or screening the presence and/cr progress of carcinomas, as well as preneoplastic cr pathological condition of the liner. The Alos can be used in e.g. immuncassays or histochemical tests. (Dwg.0/11) Manual Codes : CPI: B04-B02B1 B04-B03B B04-B04A1 B04-B04A5 B04-B04C B11-A B11-C07A B12-K04A1 D05-C12 D05-H03B D05-H09 D05-H12 Update Basic : 1991-28 Update Equivalents : 1991-42; 1991-43; 1992-25; 1992-52; 1993-24; 1998-45; 1999-22; 1999-25; 1999-32; 1999-45; 2000-51

A 19990707 DW1999-45 G01N-033/50

CN1221879

[51] Int. Cl6

G01N 33/50

## [12] 发明专利申请公开说明书

[21] 申请号 98116738.1

[43]公开日 1999年7月7日

[11]公开号 CN 1221879A

[22]申请日 90.12.19 [21]申请号 98116738.1 分案原申请号 90110448.5

[30]优先权

[32]89.12.19 [33]US[31]451953 [32]90.8.31 [33]US[31]575524

[71]申请人 美国政府(美国商务部代表) 地址 美国弗吉尼亚州

[72]发明人 杨 寮

[74]专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司 代理人 齐曾度

权利要求书 1 页 说明书 29 页 附图页数 11 页

[54] 发明名称 体外检测肝细胞癌存在的方法

[57] 摘要

本发明涉及一种对肝细胞癌有特异性的致癌蛋白质 和一种编码了这种蛋白质的 核苷酸序列。本发明还涉 及使用该癌蛋白(或它的特异抗体)和核苷酸序列的 筛 选和诊断方法和根据该方法而建立的药盒。

## 权利要求书

- 1. 一种在分离的细胞样品中体外检测肝细胞癌存在的方法,该方法包括:
- a) 将来源于所述细胞样品的核酸序列与一段包含图 1 所示核苷酸 79 至 1479 的核酸序列的核苷酸片段进行接触,所用的条件应使得来源于细胞样品的核酸序列和所述核苷酸片段能够杂交,由此形成一种复合物;
  - b) 检测所述复合物的存在。
- 2. 根据权利要求 1 的方法,其中所述核苷酸片段与可检测标 10 记相连。

因(1

体外检测肝细胞癌存在的方法

关。そ 且对在 本申请是申请号为 90110448.5, 申请日为 1990 年 12 月 19 日,发明名称为"肝细

过点突

本发明总的来说,涉及一种肝癌细胞的蛋白质,具体地说本发明 胞癌致癌基因"的发明专利申请的分案申请。

以引走

涉及一种致癌蛋白质,它是肝癌细胞的一种放大的基因表达产物。本 发明还涉及到编码这种致癌蛋白质的核苷酸片段、包含这种片段的重

序**,**h

最

组分子和用它转化的细胞。本发明还涉及到检查病人体内肝癌存在的

( Yan

流行病学表明人类的某些癌症和其他疾病的发生与几种 DNA病 方法以及在此基础上的药盒。

25:

毒有很密切的病因学相关性。这些病毒包括颈部癌症(HPV16.)

Persi

和疣状表皮发育障碍中(HPV3和8)的乳头状瘤病毒;非洲淋巴

胞癌中/

瘤中的EB病毒;和人肝细胞癌中的乙型肝炎病毒(HBV)

 ${\tt hhC}^{\,\underline{M}}\,\cdot$ 

(Beasley et al, In: Vyas GN, Dienstag J.L,

Mahla

Hoofnagle JH, eds。"病毒性肝炎和肝脏疾病"

一种从几

Stration , 1984, and

hhc)'

209-224)。这些发现,以及逆转录病毒的感染如HTLV-Orlando, FL, Gint 1 在成熟的 T 细胞中白血病的相关性衰明传染性病毒在上述人类肿瘤

Koreal

比较(Y 1028

和疾病的发病机理中可能起着转导因子的作用。 根据该机制,相信传染性病毒是通过与宿主细胞 DNA进行 DNA

和17个

重组而产生影响的。哺乳动物基因组中含有某些基因(被称为致癌基

与在相同.

因前体),在被转移到急性转化逆转录病毒基因组中时,它能获得致

以便对 hl

癌性质(Bishop, Ann. Rev. Biochem. 1983, 52:

本发 的核苷酸) 301; Bishop, Cell 1985, 42:23)。在特定的人 类癌症中(如, T 2 4 和 E J 人膀胱癌), 已经证实鉴定出的转化基

核苷酸顺片

本发明的一个目的是提供一种肝细胞癌蛋白和一种编码它的核苷 酸序列。

本发明的另一个目的是提供一种肝细胞癌的存在和肝脏癌前或病理状态的诊断检查。

该技术中的熟练人员通过下面的描述可以清楚地知道本发明的其它目的和优点。

在一个优选方案中,本发明涉及到一种编码了图 1 中的氨基酸序列或该序列的一种等位基因变异体或该序列的一个特定部分的  $\mathbb{D}$   $\mathbb{N}$   $\mathbb{A}$  片段。

在另一个优选方案中,本发明涉及一种重组体 D N A 分子,它们含有:

- i ) 一种载体、和
- ii)上述 DNA片段

在另一个优选方案中,本发明涉及到用上述重组 D N A 分子转化的宿主细胞。

在另一个优选方案中,本发明涉及到与上述 DNA 片段充分互补并与之杂化的一种核苷酸片段。

在还有一个优选方案中,本发明涉及到一种具有图 1 中氨基酸序列或该序列的一种等位基因变异体或该序列的一个特定部分的蛋白质。

在另一个优选方案中,本发明涉及到上述蛋白质的特异抗体(多克隆的和/或单克隆的)。

在另一个优选方案中,本发明涉及到一种产生上述蛋白质的方法,包括在可以表达 D N A 片段的条件下培养一种用上述重组 D N A 分子 转化的宿主细胞,从而产生该蛋白质;并分离该蛋白质。

在另一个实施例中,本发明涉及到一种检查样本中上述蛋白质存在的检查方法,包括:

- i)在可以使抗体与蛋白质结合的条件下将样本与该蛋白质特异性抗体接触,从而形成一种复合物:和
  - ii)检测该复合物的存在。

在另一个实施例中,本发明涉及到一种检查样本中存在编码上述 蛋白质的核苷酸序列的方法,包括:

- i)在可以进行杂化反应的条件下将样本与该核苷酸序列充分互补的核苷酸片段接触,使它们发生杂化,从而形成一种复合物:和
  - ii) 检测该复合物的存在。

在另一个实施例中,本发明涉及到一种病人肝细胞癌存在的诊断方法,包括:

- i ) 将从病人的生物学样本与上述抗体在使得抗体与样本中蛋白 结合的条件下进行接触,从而形成一种复合物;和
  - ii) 检测这种复合物的存在。

在另一个实施例中,本发明涉及到一种诊断病人肝细胞癌存在的方法,包括:

- i ) 将从病人的细胞样本中获得的核酸序列与上述核苷酸片段在可以进行杂化反应的条件下接触,从而形成一种复合物;和
  - ii)检测这种复合物的存在。

在另一个实施例中,本发明涉及到用于检查样本中存在上述蛋白质的一种诊断药盒,它包括一种盛有该蛋白质特异性抗体的容器。

在另一个实施方案中,本发明涉及到一种用于检查一种核酸序列的存在的诊断药盒,这种核酸序列编码了一种具有图 1 所描述的氨基

酸序列或该序列的一种等位基因变异体,或它的一个特定部分的蛋白质,这种药盒包含有一个盛有上述核苷酸片段的容器。

图 1 表示 hh C M 的完整核苷酸序列,和一种编码了其开放阅读框架中的 5 2 , 0 0 0 道尔顿蛋白质的氨基酸序列。

图 2 表示产生 hh CM 5 2 K D蛋白质的 hh CM — La CZ 嵌合质 粒的结构。

图 3 表示结合到从人肝细胞癌(Mahlavu),人正常肝和从鼠(NIH/3T3)成纤维细胞中制备的大分子量DNAs上的黄曲霉素 B<sub>1</sub> 环氧化物。

图 4 表示用一种改良的 Maxam — Gilbert 定序法来识别在  $hhC^M$  (PM-1) DN A 中的 A  $FB_1$  环氧化物结合的 d G。在一 旁列出了核苷酸序列。左侧的谱带表示对应于全部四种 6 脱氧核苷酸和 A  $FB_1$  — d G 的梯形谱带;右侧的另外三个谱带中只给出了天然d G 和 A  $FB_1$  — d G 。在全部时间过程中 a G = A  $FB_1$  结合的d G; G = 不与 A  $FB_1$  反应的 d G; G = 适度优选的 d G.

图 5 表示在含有 p J Z 1 O 2 的大肠杆菌细胞中产生的蛋白质的 动态分析。将质粒 p J Z 1 O 2 和对照质粒 p J Z 1 O 1 在大肠杆菌 细胞中进行培养,直到细胞密度的 K1 ett 读数达到 8 O ,此时,加入诱导剂、I P T G (最终浓度,1 O  $^{-3}$  mol ),以激活从 1 a C 启动子开始的转录,制备嵌合 1 h C M 1 a C 1 a C 1 是

Organizational Aspects of Metabolic Regulation; UCLA Symposia on Molecular and Cellular Biology, New Series, Vol. 133, P. 181—197. New York; Alan R. Liss Inc. 1990)。这些谱带代表: (a)在时间为0时的pJZ102—ITPG; (b)在时间为0时的pJZ102—ITPG; 其它分别是在30分钟时(d)、4小时(e),7小时(f)和20小时(g)的pJZ102+ITPG。在0时(a')、30分钟(b'),4小时(e')、7小时(f')和20小时(g)的pJZ102+ITPG。在0时(a')、30分钟(b'),4小时(e')、7小时(f')和20小时(g'),4小时(e')、7小时(f')和20小时(g')时pJZ102转化的大肠杆菌细胞+ITPG的暗背景显微图。预先染色的分子量标记(m)以KD计算是130(顶部的浅色谱带),94,75,50,39,27,17。

图 6 A和 6 B表示在细菌中产生的纯化的  $nhc^M$  融合蛋白质 p52 (图 6 A)和一种多克隆抗一p52 I g G 的特异性(图 6 B)。图 6 A表示细菌表达的 p52 的 S D S 一聚丙烯酰胺凝胶电泳分析。嵌合  $nhc^M$  一 1 e c 融合蛋白质的细菌表达的全部条件如图 5 所述。谱带 d, e,和 e'代表被 I P T G 诱导的带有 p J Z 1 0 2 的大肠杆菌细胞(以各种各样的量)的总细胞提取物,而谱带 f 代表带有 p J Z 1 0 1 的大肠杆菌细胞的阴性对照的总细胞提取物。谱带 a (5  $\mu$  1), b (15  $\mu$  1)和 c (1  $\mu$  1)代表用于免疫免子的凝胶纯化的 p52 的不同量。谱带皿代表预先染色的分子量标记,以 k D 计为 k 5 k 6 k 8 k 6 k 7 k 8 k 8 k 8 k 9

图 6 B 代表一种多克隆抗一 p 5 2 的反应活性。通过对兔子进行

免疫可以产生抗一 p 5 2 多克隆 I g G。用惯用技术、用 S D S 聚丙烯酰胺凝胶纯化的 p 5 2 在各为 0.8 到 1.0 m g 的量对新西兰白兔进行免疫。给予两次辅助加强注射。将去垢剂 (0.2 % S D S)溶解的相当于 0.2 m l 封装的人肝癌细胞 (1/3: V/V)的样本,包括 Mahlavu 肝细胞癌、Hp3p 21.7 和HPG 2,

PB<sup>P</sup>PM—1转染的BRI—1肿瘤细胞以及对照BRI—1细胞和 P52以每种10μ1加到样品孔中,并使之扩散,与多克隆抗— P52IEG进行交叉反应过夜。在48小时时记录结果。

图 7 表示与 ³2 P—hh CM D N A 进行的 D N A 一 D N A 杂化反应。 本发明涉及到一种由于肝细胞癌的核苷酸序列转化而编码的致癌 蛋白以及这种转化序列本身。本发明还涉及这种癌蛋白的特定部分(即至少 5 个氨基酸),和编码这种多肽的核苷酸序列(片段)。本发明还涉及与上述核苷酸序列(片段)充分互补的核苷酸片段,这种片段被用作为探针来检查这种核苷酸序列(片段)的存在。本发明也

涉及到用于检查温血动物肝细胞癌(和肝脏的癌前或病理状态)存在

的诊断和筛选方法。

本发明的这种癌蛋白是一种与肝癌特异相关的肝癌细胞的放大基因表达产物。这种蛋白质可以具有图1所给出的完整顺序,在这种情况下它被称为 hn c M 。这种蛋白质也可以具有与图1所给分子特性(如免疫学特性)基本相同的分子的氨基酸序列(加图1序列的等位基因形式)。另外,本发明的这种蛋白质(或多肽)可以具有与图1所给序列的某一特定部份(或它的等位基因形式)相一致的氨基酸序列。

该蛋白质可以基本纯化的形式存在, 也就是基本上不含有在肝脏

内通常结合在一起的蛋白质和核酸。本发明的癌蛋白,包括用相应的 m R N A 在无细胞的提取物中制备的和用重组技术制备的,可以使用现有技术中的已知方法纯化。可用本领域的已知方法将这种癌蛋白或它的特定部份用作为一种抗原来产生它的单克隆和多克隆抗体。

在另一实施方案中,本发明还涉及到如上所述的编码了图1所给完整氨基酸序列(图1所给的具体的DNA序列只是一个实施例),或它的任何特定部份的核苷酸序列(片段)(包括 c DNA序列)。本发明所涉及的核苷酸序列还包括那些编码了具有与 hh c M 多肽基本相同特性(如免疫学特性)的蛋白质(或多肽)的序列(例如图1的等位基因形式的氨基酸顺序)。本发明还涉及到与上述核苷酸序列(片段)充份互补并与之杂化(如在严格条件下)的核苷酸片段。

在另一个实施方案中,本发明涉及到一种包括一种载体和一个如上所述核苷酸序列(片段)(最好是一种编码了图1所示分子或具有其特性的分子的DNA序列)的重组分子。这种载体可以是一种病等或者一种质粒载体。该序列可以存在于这种载体中并能被可操纵地连接到调节元件,包括例如一种启动子(如LacZ启动子)上。这种重组分子适用于转化原核或真核细胞,最好是蛋白酶缺乏大肠杆菌细胞。

本发明一种重组分子的具体实例如图 2 所示。在该实例中,通过合适的重组 D N A 操作,用原核生物 Lac Z 表达/翻译序列加上1 1 个氨基酸的密码子来取代 hhc M p 5 2 K D 的原始的 N 一末端 1 8 个氨基酸的密码子,从而将 hhc M 核苷酸序列置于一个嵌合结构中(Yang et al. Proc. of the XIV Inter Symp. Sponsored by the International Association for Comparative Research on

Leukemla and Related Diseases Nov. 1989 (Vale, Colorado))。在lacZ启动子的驱动下,所得到的 嵌合基因在一种蛋白酶缺乏大肠杆菌突变体中于30℃下进行高水平 表达。在另一个实施方案中,本发明涉及一种用上述重组分子转化的 宿主细胞。该宿主可以是原核生物(例如,细菌(最好是大肠杆菌))、 低级真核生物(即真菌,包括酵母菌)或高级真核生物(即哺乳动物, 包括人类)。可以利用本领域的已知方法进行有效地转化。这些转化 的宿主细胞即可作为上述核苷酸序列的来源(这些序列构成重组分子 的部份)。如果重组分子是一种表达系统的形式(见上述具体结构), 这种转化细胞即可作为癌蛋白的来源。

本发明的癌蛋白和核酸顺序既可以用于研究(如促进对肝细胞癌为什么以及怎样发生的理解),也可以用于临床,例如诊断(和/或筛选)肝细胞癌(以及肝脏的癌前或病理状态)的存在和/或发展。

可以使用抗本发明癌蛋白(或它的特定部分)的抗血清或单克隆抗体(用已知技术产生)来完成上述的诊断/筛选方法。例如,这种诊断方法可以采取免疫检测的形式用于高度怀疑肝细胞癌的病人(如慢性肝炎患者)和/或肝癌地理位置高发区(如中国江苏省的启东区)人群的尿或血清样本。这种筛选免疫检测可以是简单的浸棒型法,该方法是粘在棒上的抗原/抗体对中的一种成员与样本中的另一成员结合时,出现颜色改变(这种浸棒型检测方法用于各种不同的结合对已被描述)。这种简单的试验可以容易和广泛地用于不容易得到分析电泳仪(用于检查病人血清中的甲胎蛋白含量,该含量水平目前用来筛选和诊断肝细胞癌的存在)的地区的人群。

本发明的诊断方法也可以是一种包括了利用抗本发明蛋白质或多

肽的抗体而进行的组织化学诊断检查。为了能够更准确地诊断肝癌, 该试验可使用冷冻或预先固定的肝脏薄切片样本。

本发明的诊断方法也可以用作为与本发明的部份核酸顺序充份互补并与之杂化的核酸探针,这种探针可用于例如,在时间合适的限制 酶消化的基因组 D N A 进行电泳后,检查内源性序列的存在,该探针 可以用例如 3 2 P 标记,以便进行检测。

本发明还涉及用来实现上述方法的诊断/筛选药盒。这种药盒可以包括例如本发明癌蛋白(或多肽)的上述特异性抗体,或者,也可以包括上述核酸探针,以及完成该检查所必须的任何辐剂(例如,缓冲液,可检测的标记物,酶底物等)。

在下列非限制性实例中,本发明被进一步详细地描述。

在下面的实施例中参考了下列方案:

#### hhc<sup>M</sup> 分子克隆化.

用Hind II 限制性核酸内切酶,按照下述方法,对从人体正常肝脏和 Mahlavu (非洲人)肝细胞癌(HHC)中纯化的基因组 DNA进行完全消化。(为了克隆HHC DNA序列还尝试使用了其他的限制性核酸内切酶,包括 Bam HI, Eco R I和 Pst I,从HHC 和肝脏 DNA中分离基因组 DNA片段,而用这些手段分离的克隆在转染过程研究方面是不成功的)。通过聚丙烯酰胺凝胶电泳将(³H)黄曲霉毒素 B1 (AFB1)一环氧化物结合的(如下所述)和未结合的 DNA样本分离成180个组份。测定每µ8 DNA的(³H)AF1B一环氧化物特异性。将具有明显(³H)AFB1 一环氧化物特异活性的组分用于如下所述的对NIH3T3细胞进行 DNA转染测定。识别那些能够显示阳性细胞转化的阳性聚焦组份,并平行地将

未结合DNA的组份联结到PBR322, PBR325和/或 Puc8质粒DNA的Hind II位点上进行分子克隆化, 使其进行如 其他文献所描述的大肠杆菌HB101细胞的转化。(Yang et al., J. Gen. Vivol. 1982, 63:25)。对所得 克隆的初级选择是根据: (1)对四环素的敏感性,和/或与含有该 质粒的半乳糖苷酶编码序列的Lacz 操纵子的破坏相关的颜色改变: 和(2)在有或没有AFB1结合的NIH3T3细胞的转染测定中 细胞的转化能力; (3)在对从人Alu 序列中制备的[32P] 探针 (Lawn et al., Cell 1978.15:1157)和 [32P]标记的Hind II切割的MAH、HHC、DNA片段进行的 茵蓉杂交反应和 D N A — D N A 杂化反应中人类序列的存在; 和 (4)[3H]AFB1 —环氧化物与该DNA的结合。通过包括 [3H] AFB, 的结合、NIH3T3细胞的转染测定和对[32P] Alu 和 (32P) Hind II MAH, HHC, DNA採针的DNA-DNA杂化反应在内的这些四联技术的运用,对30,000个克隆 进行筛选后,可以分离出三个克隆,一个特定3.1Kb 制片段构成了该 hhc M D N A。

## 质粒 D N A 和 A F B 1 结合的制备

用于这些研究的克隆一直被称为PM-1。通过Holmes 方法,即快速加热法,然后以180,000×B转速通过CsCl2一溴化乙锭等密度离心20小时来制备质粒DNA(Maniatis et al., Molecular Cloning, Cold Spring Harbor, N. Y. 1982)。通过异丙醇提取和用TEN缓冲液彻底透析,去除

溴化乙锭, 纯化带状 P M — 1 D N A。一般可以获得每5 m 1 培养物 2 5 到 5 0 μ g 总质粒 D N A 的产率。通过用 H i n d Ⅲ 核酸 内切酶消化 P M — 1 D N A,然后进行琼脂凝胶电泳,并电洗脱该分离的3.1 K b 谱带。将3.1 K b hhc M D N A 从 P U C 8 D N A 和 其他污染物中分离出来。将所得到的3.1 K b hhc M D N A 进行 同源纯化,并将其用于A F B ,激活实验。

也可以将 hh c M 3. 1 K b D N A 克隆到一个除了带有新霉素对抗基因外还带有一种鼠逆转录病毒(Moloney)L T R, S V 4 0 启动子和部份 T 抗原的 p S V n e o 载体当中。当被转染到细胞中时,这种克隆,rp M p N 一1,以非常高的水平进行表达,并且对于转染测定具有特别的优越性。

从Morales 实验室,可以获得大约15 Ci/mmole 特异性的(3H) AFB1。 通过HPL C将其进一步纯化到同源化。所得到的(3H) AFB1 单峰具有9,250 cpm/pmole 的特异活性。它可以与从肝微粒体新鲜制备的或者通过用如前所述的氯代过苯甲酸和二氯甲烷进行化学过氧化反应而新鲜制备的混合功能氧化酶一起用于激活反应(Bennett et al., Cancer Res. 1981,41:650; Garner et al., Chem. Biol. Interact. 1979,26:57)。 通过动态分析对(3H) AFB1 环氧化物与大分子量HH C或质粒 DNA 的结合进行监测(Yang et al., Environmental Health Perspective 1985,62:231 and Modali and Yang, Monintoring of Occupational Genotoxicants PP. 147—158(1986))。对每

个时间点采取的样本用氯仿冲涤去除未结合的(³H)AFB,环氧化物,在将(³H)AFB,一DNA再次溶解在Tris—EDTA—NaCl(TEN)缓冲液中之前用乙醇进行沉淀,用于转染测定或序列分析。

#### 细胞组织培养和转染测定

将6到11代NIH/3T3细胞和用于转染测定的Buffalo 鼠肝脏细胞(BRL-1)保持在含有10%热灭活胎牛血清,青霉素(50单位ml<sup>-1</sup>)和链霉素(25µg ml<sup>-1</sup>)的 Dulbecco 改良的Eagle 培养基(DMEM)中,置于37℃,5%CO<sub>2</sub>的环境中。

按照如前所述的方法进行DNA转染(见Yang et al. 1985 and Moāali- and Yang 1986,上文已参考)。通过细心地滴定DNA—磷酸钙复合物的混合物的PH曲线可以获得最佳条件,通常发现PH6.75可以保证良好的复合物沉淀。组织培养细胞和癌组织DNA和RNA的制备

按照其他文献所述的方法以组织培养细胞和癌组织中提取和纯化全部大分子量(HMW)DNA。(Yang et al., 1985,上文已参考)。对这样纯化的HMW DNA进行蛋白酶K消化,用苯酚一甲酚,氯仿一异戊醇、乙醚和乙醇一NaCl 沉淀进行第一次有序化学纯化,然后进行RNase 消化和第二次有序化学纯化。然后用TEN缓冲液对纯化的 DNA 进行透析以便用于实验。按照前面所述的方法,从组织培养细胞中提取和制备总RNA

(Maniatis et al., 1982, 上文已参考)。通过用 察d T 纤维素 (Collaborative Research, MA.) 柱洗

脱进行亲和分离来获得富RNA的多聚腺核苷酸。

#### 肿瘤发生

将从转染的细胞培养物中通过克隆柱方法或终端洗脱方法克隆出的转化细胞进行扩大,并以10<sup>4</sup>到10<sup>6</sup>个细胞的剂量接种到无胸腺Swiss nu/nu小鼠皮下。对该激发小鼠体内的肿瘤发生进行密切监测。

### 核苷酸序列分析和靶位点致突变

运用"酶学"1980,65:499中的标准Maxam—Gilbert 方法和Sanger (M13)双脱氧定序法(Maniatis et al.,1982,上文已参考)对hhcM3.1Kb和通过 乾位点致突变产生的变异体进行核苷酸定序。

用实用生物系统寡聚核苷酸合成仪来合成带有定靶为d G ··· >T 突变体的 2 0 聚物的特定寡聚核苷酸序列。在产生的突变克隆中用这些序列作为模板,按照 Amersham (Arlington Hts. IL) 提供的方法,运用 Amersham 的寡聚核苷酸控制体外系统产生突变 D N A 克隆,通过核苷酸定序来验证该突变克隆的 D N A。通过对 N I H / 3 T 3 细胞转染测定中细胞转化的增强和对用 B R L 园点印迹法在转染细胞中 R N A 的表达来分析这些靶位点致突变 D N A 的效果 (Bethesda Research Laboratovy, Rockville, M D)。

#### 实施例1

AFB<sub>1</sub> 结合的剂量和在NIH/3T3细胞中 hhc<sup>M</sup> 细胞转化能力的增强

使AFB, 环氧化物与从人肝细胞癌、人肝脏和小鼠NIH/

3 T 3 细胞中制备的大分子量 D N A 进行有效结合(图 3 )。每个结合动力学的起始率非常快。在结合反应一分钟之后,A F B  $_1$  一环氧化物与人正常肝脏或肝癌 D N A 以及鼠 N I H  $_2$  3 T  $_3$  细胞 D N A 结合的速度则出现显著差异。M A H H H C D N A 比正常肝脏 D N A 表现出较快的结合速度,并且全部d G 靶位较早地变得饱和。而 A F B  $_1$  环氧化物结合的正常肝脏 D N A 的速度较慢,但是全部d G 最终以稍低水平饱和。人 D N A 比鼠 N I H  $_2$  3 T  $_3$  细胞的 较高的 A F B  $_1$  结合水平。发现在这些大分子量 双链 D N A 中,结节的 有一个d G 结合。这种总特异性也要考虑到大分子量 D N A 二级或 三级结构的存在。与这种观点一致的发现是A F B  $_1$  环氧化物与线性  $_3$  .  $_1$  K D 双链  $_1$  N A 的结合为每  $_1$  O  $_2$  个核苷酸有  $_3$  到 8 个d G 结合。这种较高的结合能力反映了在线性双链 P M  $_1$  D N A 中 A F B  $_1$  环氧化物可以相对容易地与d G 结合,而且不能与大分子量 天然双链 D N A 的 A F B  $_1$  可如 G 结合物形成率相比。

正如从表 1 所述的实验中所见,在一种有限的剂量测定法表明 A F B  $_1$  环氧化物与 d G 的结合使  $_{\rm hhC}{}^{\rm M}$  的细胞转化能力增加了 1 0 到 2 0 倍。

表1 PM-1 DNA 在NUB/3 T 3 细胞转化中的 AFB, 剂量依赖性激活

DNA来源	AFTB1 毫微微摩尔	聚焦数/
	/100ng DNA	100 ng DNA
hhc M (PM-1)	0	15 × 10 <sup>-1</sup>
C-Ha-ras-1	0	4 6 5
C-K-ras-1	0	0
c — h h c	0	0
(人肝脏同源染色体)	)	
E. coli	0	0
hhe $^{M}$ (PM $-1$ )	0.	$15 \times 10^{-1}$
hhe $^{M}$ (PM $-1$ )	· 5	1 8
•	1 4	2 6
	2 4	6 6
	3 5	3
c — h h c	0	0
*	8	0
	1 5	0
	3 0	0
	4 0	0

AFB<sub>1</sub> 结合与转染测定如方法中所述。数据计算以每100ng为基础。在未结合的 $hhc^MDNA$ 测定中,用500ng至 $1.5\mu g$ 的 DNA进行转染测定以获得NIH/3T3细胞的合理聚集形成。以50至500ng DNA的范围进行AFB<sub>1</sub> —环氧化物结合

DNA的转染。将数据标准化以表明AFB1 —环氧化物激活对hhc<sup>M</sup> 细胞转化能力的增强。

观察到未结合的PM-1在转化NIH/3T3细胞时的效率一般是 大约15FFU/μg DNA, 而AFB, 环氧化物激活的PM-1 DNA的理想转化率是66FFU/100ng DNA,增加了20 倍。这种增强作用的原因可考虑由于非特异性诱变带来的。在合适的 对照实验中表明,在相同剂量测定法中,正常肝脏或大肠杆菌DNA 的活性缺乏激活任何细胞转化的能力, 因此早已排除了这种增强作用 是由于扩散到细胞中的游离 A F B 或 A F B, 结合物的再环化所致 (Yang et al. 1985, 上文已参考)。而且在用从crask-1或c-hhc 中得到的AFB, 激活的DNA实验中,以 一种 hhc<sup>M</sup> 的正常人体肝脏同源染色体作为合适的对照物,没有获 得NIH/3T3细胞的细胞转化。这表明了AFB,环氧化物激活 的PM-1DNA不是一种随机的现象。再者, PM-1DNA在细 胞转化效率中的AFB, 剂量依赖性(表1)进一步证实了AFB, 环氧化物的结合在增强细胞转化方面的特异性。尽管最佳剂量测定为 24毫微微摩尔AFB, /100ng的PM-1DNA, 但是在超 过45毫微微摩尔/100ng的PM-1DNA的剂量测定时,观 察到了过多杀伤作用。虽然人DNA以降解的方式被结合到NIH/ 3 T 3 细胞中, 但是在用 A F B , 环氧化物结合的 P M - 1 D N A 转 染的NIH/3T3细胞中没有获得转化的聚焦点(Yang et al. 1985 and Modali and Yang, 1986, E 文已作参考)。这一发现表明, PM-1DNA的过度激活不仅产生

分子的分裂,而且可能会发生降解,导致生物活性的丧失。该结果还表明,在 $hhc^MDNA$ 的生物活性受损和该活性的幸存有危险之前,每个 $P^M-IDNA$ 分子中没有一个或者至多只有几个 $AFB_1$ 一 d G 结合物能够被 $hhc^MDNA$ 接受。而且, $hhc^MDNA$ 在细胞转化中的增强作用可能不需要或者至多需要有限量的 $AFB_1$ 结合。

#### 实施例 2

# PM-1 DNA在dG上AFB1 环氧化物结合的特异性

天然 DNA中的脱氧鸟嘌呤核苷酸被AFB1 环氧化物结合后则 变成碱, 从而能通过六氢吡啶切割后而被识别, 而在同样的天然 D N A 中未结合的脱氧鸟嘌呤核苷酸如果不经过二甲硫 ( 碳 ) 处理则 不能分裂。图 4 表示在饱和条件下结合时 P M - 1 D N A 中的 d G 靶 位点。在一系列四核苷酸中评价靶序列时,根据AFB1环氧化物与 PM-1 DNA中的d G的结合方式可以推断出一种经验分子式。表 2 概括了被AFB1 环氧化物所识别和攻击的一系列四核苷酸系列的 核苷酸序列。如图 4 所示,下列四核苷酸 A G A G, A G T T, TGTT, TGAT或AGAA中任何一种序列中的d G不受AFB1 环氧化物攻击。因而在没有预先经 D M S 处理的情况下不会出现序列 分裂。AFB1 环氧化物攻击GGGC, CGGC, AGGC, TGGC或CGCG的序列中的dG后产生明显的dG分裂证实了这 一观点。根据可以被AFB, 环氧化物接近的d G 靶的各种序列的评 价,可以断定在一种双链 DNA中,可能性最小的dG 靶位是两侧为 d A和d T的位点即亚型。最适当的d G靶的两侧是d G和/或d C, 即工型。而且日之前接有且A或工而其后接有且日和且已的四核苷酸 序列是 A F B 1 环氧化物的适度优选靶位。也即 II 型位点。由于这种

分析是根据线性双链 D N A 而作的,当然就没有考虑 D N A 处于天然状态下的二级或三级结构。还应当指出的是尽管在双链 P M -1 D N A 中 A F B  $_1$  一环氧化物的 d G 结合亲和性在很大程度上受到邻位核苷酸的影响。但是没有发现 A F B  $_1$  一环氧化物与单链 D N A 中 的 d G 结合的特异性。 Modali 和 Yang 的发现(1986,上文已引用)与有关 A F B  $_1$  与 0X 17 4 和 p B R 3 2 2 D N A 结合的其他研究基本一致(Misra et al., Biochemistry,1983,22:3351)。

在过去两年中,一直是将 Maxam—Gilbert 核苷酸定序法和利用 B R L 千碱基定序系统的 MI3 双脱氧方法结合使用来分析  $hhc^M$  的核苷酸序列。将这些经验规律用于  $hhc^M$  3. 1 K b 核苷酸序列的的计算机分析,已推断出  $hhc^M$  的各种位点中最佳和适度优选d G 乾位(表3)。虽然在 A F  $B_1$  —环氧化物与线性 3. 1 K b  $hhc^M$  D N A 结合研究基础上推断出了d G 靶位点的最大数目 6 0 个,但是,通过对  $hhc^M$  序列可能的二级结构和三级结构的研究表明,能够被 A F  $B_1$  —环氧化物结合的d G 靶位的量却要小得多。而且,只有少数这样导致的突变可以产生幸存价值的作用。

表 2 邻近的核苷酸顺序支配 A F B<sub>1</sub> 一环氧化物 结合的 d Q 靶位

工类 最佳靶位	Ⅲ类 最不利的靶位
*	*
GGGG	AGAG
G G G C	AGTG
G G G A	AGAA
G G G T	AGAC
	A G A T
CGGG	T G A G
A G G G	T G A C
T G G G	T·G A A
	TGAC
C G G C	TGTG
A G G C	TGTA
T G G C	TGTC
	TGTT
CGGA	
A G G A	
T G G A	
CGGT	
AGGT	
T G G T	

\* 本表代表在用线性双链 PM-1 DNA 进行研究中所观察到的  $AFB_1$  — 环氧化物结合的d G 靶位。本表没有列出适度优选的 d G 靶位点,即 II 型,但在其他文献中已有记载(Modali and Yong,1986)。



表3 在hhcM 核苷酸顺序中AFB<sub>1</sub>一环氧化物优选 攻击的推断的d G 靶位

*	*									
CGCC C		GGCC	* GGGC	# GGGA	* AGGA	* TGCC	TGCG	* IGGA	* TGGG	# GGAC
	*			*	*			*	- 5 - 5	
	CGGG	2			A AGG	<del>Į</del>			GA TGO	3 G
					7 3					
					74					
						8 4				
						0.1		0 <b>=</b>		
								97		
				125				.98		
				1,26						
								221	140	
					223 -			221		
					224					
					307					
					308			371		
								391		
			47 2							
								4	81	
				494				4	92	
				494						
				- , 0	539					
					JJY					

## 表3(续)

*	*	*	*	*	*	*	*	*	•	*
CGCC	CGGC	GGCC	GGGC	GGGA	AGGA	TGCC	TGCG	TGGA	TGGG	GGAC
	*			*	*			*	*	
	CGG	С		GGG	A AGG	A		TG	GA TG	G G 
	<del></del>			560						
				561						
			577							
				692						
				0,2					8 6 0	)
					901					
					1125	5				
				132 133	20					
				13:	21			133	0	
									135	4
									140	4
		140	5							
				143	1					
•		154	3							
		158	8							
									163	37
						165	5 2			

1765

1815

## 表3 (续)

*	*	*	*	*	*	*	*	*	*	*
CGCC	CGGC	GGCC	GGGC	GGGA	AGGA	TGCC	TGCG	TGGA	TGGG	GGAC
	#	_		*	*			# *	# 0.4 TO	0.0
	CGG	C 		GGGA	AGGA	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		T G:	GA TG	G G
		1853								
					1862	2				
										1868
							1878			
				2064	198. 4	6				
					209	4				
		2205			- • •					
		2203						2315		
		•						2331		
			2352							
			2352							
								2460		
		2482								
								2718	}	
							27 97	7		
								2884	1	
							292			

为了对这种 A F B 1 诱导的 d G --> T 突变的可能效应进行分析,使用带有一个推断的 d G --> T 点突变,假定是由 A F B 1 - 环氧化物诱变所致的 2 0 聚物的多核苷酸对  $nnc^M$  D N A 进行靶位点致突变研究。这个为止,只分析了几个推断的 d G --> d T 致突变位点,这些位点总结在表 4 中,在这种研究中使用了带有 s V 4 O T 抗原载体中的  $nnc^M$  序列加上一种抗新霉毒标记物, $rp^N^rp^M-1$  的重组结构,因为它提供了通过它对硫酸庆大霉素(g 4 1 8 )(新霉素的一种类似物)的抗性来选择转染细胞的优点。使用  $nnc^M$  特异的  $nnc^M$  的  $nnc^M$   $nnc^M$ 

从可以确定其核苷酸序列的七个突变克隆中所得的结果表明,这个为止,未见到引起结构蛋白改变的突变对 hhc M 的细胞转化的增强(表4)。另外,导致氨基酸取代的诱导d G-->T 的突变迄今也没有改变细胞转化或m R N A 水平的表达。这包括可以引起 G1y -->val 氨基酸取代的577位突变和由于摇摆编码而不引起氨基酸取代的1005位的突变。

在  $hhc^M$  核苷酸序列中,存在着一种编码了一种大约 467 个 氨基酸多肽的明显开放阅读码, ORF。 这与 55-57 K D蛋白质和某些包括用  $hhc^M$  特异的 mRNA 在兔网状细胞溶解物系统中进行无细胞蛋白合成过程中观察到的一种 53 K D蛋白质在内的较小多肽具有良好的一致性。尽管  $hhc^M$  特异的 mRNA 水平没有不同,但是正好在 57 的第一个蛋氨酸密码子前带有与核糖 RNA 结合位点

一致的序列的5′末端上73和74位核苷酸的dG——>T突变阻遏细胞转化。这可能是阻遏蛋白质合成的结果。同样,由于在每种情况下都插入了一个终止密码子(UGA)以过早地终止了蛋白合成,因此认为是在492和550处的突变也可以阻遏细胞转化。

有意义的是要注意到在6 2 6 位的 d G —— > T 突变产生—种与RNA聚合酶 II 的强化因子序列类似的序列,据报道,它甚至在编码序列中可以有功能作用(表 4 的脚注)。 m R N A 水平增加了1.5 倍,而细胞转化似乎是每 μ g D N A 只有少数的聚焦点增加。这种发现表明,在本身就是一种适度转化 D N A 序列的 hh c M 中,A F B 1 诱导的突变是通过增强 hh c M 表达来增加其转化的可能。这类似于其他发现所说的由一种含有启动子和强化因子序列的鼠 L T R 序列所驱动的细胞 r a s 致癌基因前体的加强表达也可以在原先倾向于不变化的组织培养细胞中引起细胞转化。



表 4 在 hhc M D N A 序列中由靶位点致 突变的d G --> d T 突变的效果

		2626 477676	
#on hhcM	序 列	mRNA 合成	细胞转化
	*		
7 3	AGGA>	ATGA +	_ @ 1
	*		
74	AGGA>	AGTG +	_ @ 1
	<del>ñ</del>		
492	TGGG>	IGIG +	<u> </u>
	· ·	•	- C <b>-</b>
5 5 0	GGAG>	GTAG +	_ @ 2
-	*		_
577	GGGC>	GTGC +	+
0 7 7			T
6 2 6	#. 	OTGO II	@ <b>0</b>
0 2 0	GGGG>	GTGG ++ ,	·+ + @ 3
	#		
1005	TGCA>	TTCA +	+

- @1 核糖体RNA(16S)结合位点: AGGA的分裂
- @2 终止密码子UGA的产生
- @3 生产一种强化因子序列GGTGTGGTAAAG (Walson et al., 1987, Dynan and Tjian, 1985, Schaffner et al. 1985)和加强表达。
- # 通过方法中所述的转染分析测定细胞转化并通过Northern 印迹反应分析用[32P]3.1Kb hhc<sup>M</sup> DNA测定转染细胞中的mRNA合成。

#### 实施例3

Hhc<sup>M</sup>—p52和抗—p52以及它们在人类肝细胞 癌和涉及肝脏肿瘤前病理状态中作为筛选和诊断剂 的应用。

通过上述的细菌系统以高水平产生融合蛋白 Hhc M—p52(图5)。用这种蛋白质产生一组抗涉及人肝细胞癌蛋白的单克隆和多克隆抗体(见图6A和6B)。产生了一种抗 hhc M—p52的一种多价抗体,抗一p52,并且在抗非洲人(Mahlave)肝细胞癌和费城(Philadelphia)肝细胞癌方面它具有高度特异性(图6A.和图6B)。

肿瘤样本提取物必须与具有或不具有放射活性或免疫荧光标记的抗一 P 5 2 反应进行扩散和免疫沉淀来测定癌样本中肝细胞癌特异蛋白 P 5 2 的存在。还可以将用放射活性化合物或发色团标记的抗一 P 5 2 分别用于R I P A 或颜色变化测定试验来检查病人脱落在血清和尿样本中的肝细胞癌相关蛋白的存在。还可以使用与一种荧光化合物或其他合适的化合物结合在一起的抗 P 5 2 进行系统造影,通过荧光成像分析扫描来就地确定癌前或癌瘤部位。确定了损害部位则可以进行外科激光切除和/或其他治疗。

适当标记的 $Hhc^M-p52$ 核苷酸序列可用于活组织样本中肝细胞癌的诊断。在怀疑有癌前结节或肝癌的病人穿刺活检组织样本中可以检出 $Hhc^M$ 相关核酸序列。这项工作的完成是通过使用 $hhc^M-p52$ 序列片段作为引物通过聚合酶链反应使" $hhc^M-类似$ "序列放大,然后用标记的 $hhc^M-p52$ 作为DNA-DNA杂化反应的探针来检查活检组织样本中 $hhc^M-类似序列$ 的存在。这种举例见图

#### 7 所示。

在本文中引用的所有参考文献的全部内容通过参考被结合在本文中。

为了清楚易懂本发明已被详细地描述。本领域的熟练人员通过阅读本发明说明书,可以在不超出本发明实际范围的情况下对本发明在 形式上和细节上作出各种不同的改变。 27 AAG CIT AAT AGA AAA TAT GAG CAA CAT ACA CAA ACA TTA GCA ACA ATG ATA TAA AAT ACC ACT TAA ACA TAA GGA AAA ATG

162 GGT GGG GTG GCA CCT GCT GCA GAG Gly Val Ala Pro Ala Ala Glu 135 TGT GGA AGA AAT GCA AAT GAA AAC AGC CCT AGG GAT GTT GAC GTT Cys Gly Arg Asn Ala Asn Glu Asn Ser Pro Arg Asp Val Asp Val 먑 222

243 GTC GAG GGC AGC ACT GCC AAG GCT GGT TTG AGC TCA AGG TCA GGT GGA GGA GGT AGT CTC TCC CAT CTC Yal Glu Gly Ser Thr Ala Lys Ala Gly Leu Ser Ser Arg Ser Gly Gly Gly Gly Ser Leu Ser His Leu CAT His g g

324 GAC Asp 297 GAG CTG CCT CCA GGA CAC ATG CAA ATG Glu Leu Pro Pro Gly His MET Gln MET 270 AGC TCT AAA CCC TGC CTG AAA CAC GTG GAG AAG CTA TCT Ser Ser Lys Pro Cys Leu Lys His Val Glu Lys Leu Ser TGC Cys GAG TGC Cys TTC Phe

1

405 CCC Pro )<u>L</u> AAA TTT Lys 378 GAG GTG CCA CCA AAC CAG TGG Glu Val Pro Pro Asn Gln Trp 351 ATA AAA TTA TCA GGA AGA TTG AGA AAT AAG ACA AAA ATG Ile Lys Leu Ser Gly Arg Leu Arg Asn Lys Thr Lys MET Leu

486 GAG Glu නි දී 6 6 7 439 CTC TGG CAT TCC CTG GCC TTG ACT CAA GGC AGC CCA CAC TCT AGG AGC AGA CAC CAG GGC ACA Leu Trp His Ser Leu Ala Leu Thr Gin Gly Ser Pro His Ser Arg Ser Arg His Gin Gly Thr TCA Ser

666 Gly GCA Glu Pro GAG CCT 513 TAC TCA GTG AAT GGG TTA GCA GCA GCC ACA GGA GCC ACC ATG Tyr Ser Val Asn Gly Leu Ala Ala Ala Thr Gly Ala Thr MET CTC CAG GCT Leu Gin Ala 1 ACC Thr

AAC ACT GAG GGC AGG GAT CTT GCC TCT AAT CAG ATA AGC TGT GAT TCC CGA GAG GGT GGG GTA AAG GCC ACG GGT CTT TTT Asn Thr Glu Gly Arg Asp Leu Ala Ser Asn Gln Ile Ser Cys Asp Ser Arg Glu Gly Gly Val Lys Ala Thr Gly Leu Phe

AGC Ser J J J CTC TCC ACA TCT TCC CAC GTC ATG ACC CCA GAG GGT CGA AGA GGG AGA AAG TGT GAG CAC CGT GAC ATA ATG AGC Leu Ser Thr Ser Ser His Val MET Thr Pro Glu Gly Arg Arg Gly Arg Lys Cys Glu His Arg Asp Ile MET Ser

66A 61y 캶 CTT CTG ACT AGA TGC CCC AAA GAA GAA TCC CAG GTG ACC ACA CAG CAT CAG AGA AAC TGC AGG GTA ATG AGG AAC Leu Leu Thr Arg Cys Pro Lys Glu Glu Ser Gln Val Thr Thr Gln His Gln Arg Asn Cys Arg Val HET Arg Asn

ATA I le CAA TCC ATC GTG TTG TCA GTA AAA CCT CTG GCT CAC TCC CGA GCT GGG CAT GCA TGG ATG GTG ACC CTC GAT GGA Gin Ser Ile Val Leu Ser Val Lys Pro Leu Ala His Ser Arg Ala Gly His Ala Trp MET Val Thr Leu Asp Gly AAG Lys

GAC TAT GAG GAA CCA GGT GAG GGG ATC TAC CTC CAC CGA GAC GTG AGA GTG ACC TGC ATA CCC AAA CAC CAT GAG GCT TTA ASP Tyr Glu Glu Pro Gly Glu Gly Ile Tyr Leu His Arg Asp Val Arg Val Thr Cys Ile Pro Lys His His Glu Ala Leu

TGC Cys ACT GAG CTG ATG TGG AAG CCA CAG CCT CTG CAG GTT GCT CTG CAC TTG CAA CAT AAG CCC AAC CAC ATC AAT TGC Thr Glu Leu MET Trp Lys Pro Gln Pro Leu Gln Val Ala Leu His Leu Gln His Lys Pro Asn His Ile Asn Cys

TCC Ser AAA ACA AAA CTA CAG CAT TCT CCA TAC CAC TTA AAT AAG ACA CAG AGT CTC ACA ACA TTC AAA ACG CCC AGG ACA CAA Lys Thr Lys Leu Gln His Ser Pro Tyr His Leu Asn Lys Thr Gln Ser Leu Thr Thr Phe Lys Thr Pro Arg Thr Gln 

图

ATG AGG GTT GGA ATC ATC AAC ATC TTT AAA GTA ATT ATC ATA AGC ATT CTC CAG CAA GTA ATG GCA AAC ACT CTT GAG ATA MET Arg Val Gly Ile Ile Asn Ile Phe Lys Val Ile ILe Ile Ser Ile Leu Glu Gln Val MET Ala Asn Thr Leu Glu Ile 1270

1377

AAT GGA AAG ATA AGA AGG CTC AGG GAG AAA GTG GAA TGT ACA AAG AAT GAC CAA GTG GGA ATT GCA CCA CTG GAA ACA AAT Asn Gly Lys Ile Arg Arg Leu Arg Glu Lys Val Glu Cys Thr Lys Asn Asp Gln Val Gly Ile Ala Pro Leu Glu Thr Asn

1458 1431

3

1539 TGG GAA CAA CAC AAA AGA CAC TGA TTT AAA AAA AAA TGA GGC AGG GCT CAG TGG CTC ACA CCT ATA ATC CCA ATA CCT GIU Gin His Lys Arg His

GAG GCC GAG GCA ATG TAT CAC CTG AGG TCA GGA GTT CAA GAC TAC CCT GGC CAA CAT GGC AAA ATC CCA TCT CTA CTG AAA MET Tyr His Leu Arg Ser Gly Val Gln Asp Tyr Pro Gly Gln His Gly Lys Ile Pro Ser Leu Lys

ATA CAA GAA TTA GCT GGG CAT GGT GGC AGG TGC CTG CAA TCC CAG CTA CTC AGG AGG CTG AGG CAG GAG AAT CAC TTG AAC Ite Gin Giu Leu Aio Giy His Giy Giy Arg Cys Leu Gin Ser Gin Leu Leu Arg Arg Leu Arg Gin Giu Asn His Leu Asn 1647

TCG GGA GGT AGA GGG TGC AGT GAG CCA AAA TCG CAC CTC TGC ATT CCA GCC TGG GTG ACA GAG GGA GAC TCT GTC TCA AAA Ser Gly Gly Arg Gly Cys Ser Glu Pro Lys Ser His Leu Cys Ile Pro Ala Trp Val Thr Glu Gly Asp Ser Val Ser Lys

1863 AAA ACA AAA AAT GAA CAG CAC CTC AGG AAC AAT ACC AAA AAG TCC AAC AGC TGT ATA ATT GGT GGC CCA GAA GGA Lys Thr Lys Asn Glu Gln His Leu Arg Asn Asn Thr Lys Lys Ser Asn Ser Cys Ile Ile Gly Gly Pro Glu Gly

GAG GAG AAA GAG TGG AGT ACA GAA ATG AGA TCT GAA GAA CTA ATG ACT GAT AAT GTT TCA ATT TTG AAA AAG GAC ATA AAC Glu Glu Lys Glu Trp Ser Thr G!3 MET Arg Ser Glu Glu Leu MET Thr Asp Asn Val Ser Ile Leu Lys Lys Asp Ile Asn

2024 CTA AAG ATT ATA GAT TCA AAA GCC CAG CTG AAT TCA AAT AGG ATA AAT ACA GAT GCA GAT ATA TTA TCA TTA AAC TGT GAA Leu Lys Ile Ile Asp Ser Lys Ala Gln Leu Asn Ser Asn Arg Ile Asp Ala Asp Ile Leu Ser Leu Asn Cys Glu

4

2079 2179 2156 AAT TGG TTT TGT CAC AAG CCA GCA TTG TCA CTG TGG GAG AAA AGA GAT CAA AAG TAC ACA AGG AAG GAA GGA AAT ACA ILE ASN Trp Phe Cys His Lys Pro Ala Leu Ser Leu Trp Glu Lys Arg Asp Gln Lys Tyr Thr Arg Lys Glu Gly Asn Thr

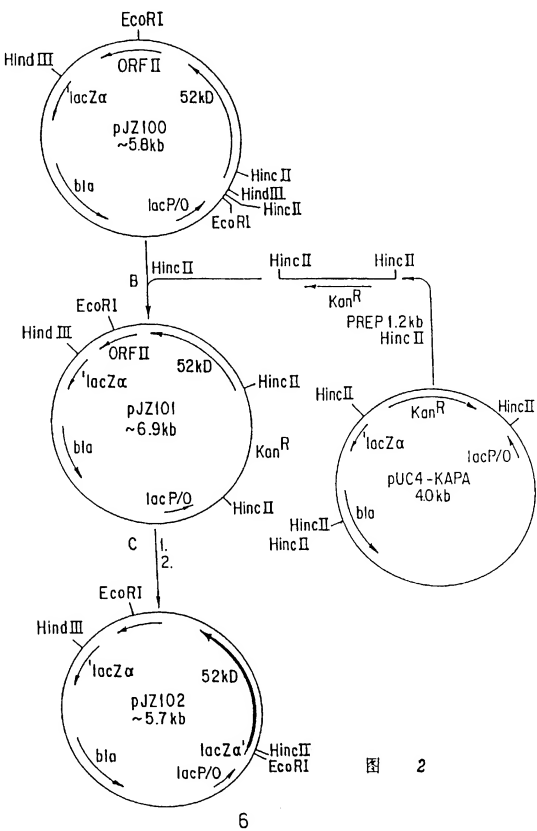
2187 GGC Gly 2133 —— 2160 CAT GGG AAA GAG GTG TCA GTG TGA ATA CAT AGA ACA GCA CAC TTA AGC AAC AAC CCC AAA TGA TGG GLU Tyr Tyr Gly His Gly Lys Glu Val Ser Val • Ile His Arg Thr Ala His Leu Ser Asn Asn Pro Lys • Trp

2268 TTC CTA CAA AAC AGT IGG CCT TTA CTC TTC AAA AGT GTC AGG TCA CGA AAT AAA TCC ATG CTG AGG ACC CGT TCC AGG TTA Phe Leu Gln Asn Ser Trp Pro Leu Leu Phe Lys Ser Val Arg Ser Arg Asn Lys Ser MET Leu Arg Thr Arg Ser Arg Leu

₩<sub>1</sub>

AGA GAT ACA GAA AAC TIT IGA GAA TGA TAA GAT CTG GAC ATG CTA GAT GAA ATC AAA GCC CTG GAT GTC CTT GTT CAA GCT T

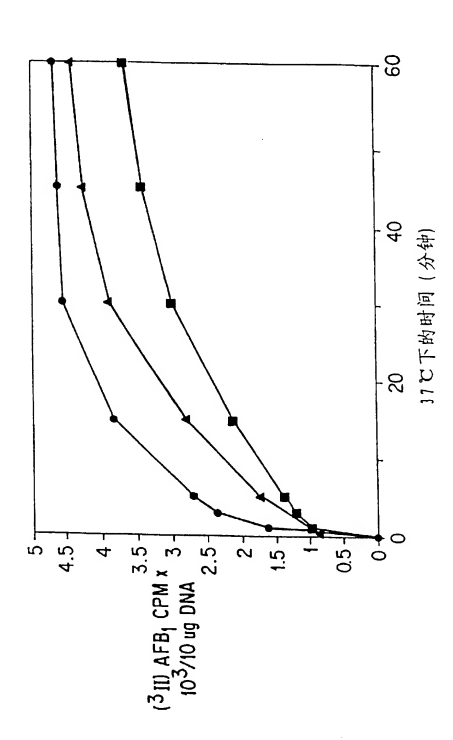




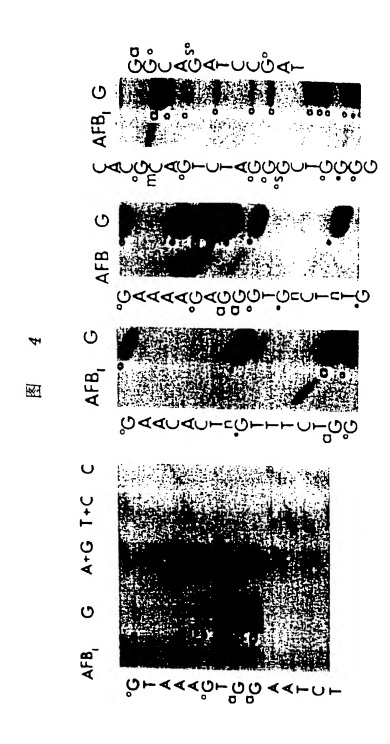


£13

₹ł







## mgg ffeedd cmb a

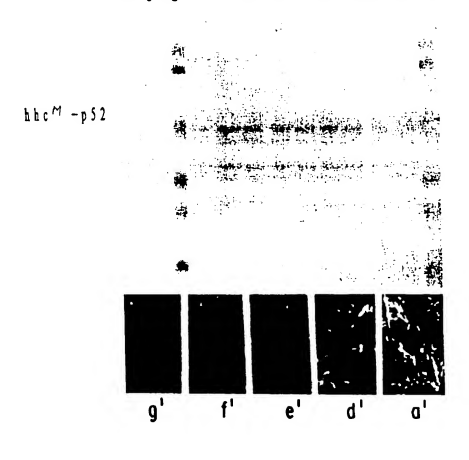


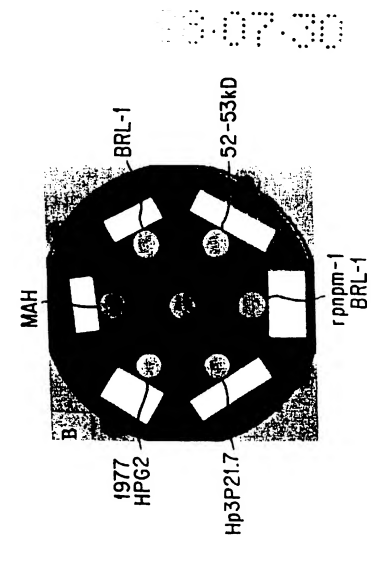
图 5



 $\theta A$ 

**₹** 

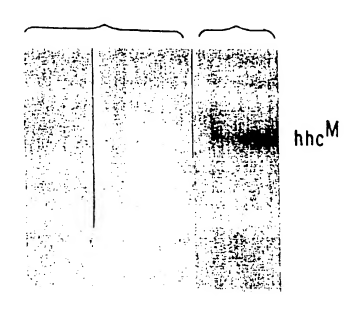
O



与肝细胞癌蛋白反应的抗-P52



图 7



PCR 放大的肝细胞癌样本与 32P-bbc<sup>M</sup>DNA 进行DNA-DNA 杂交反应。

US 100514090AP1



Creation date: 10-07-2003

Indexing Officer: KJOHNSON3 - KIMBERLY JOHNSON

Team: OIPEBackFileIndexing

Dossier: 10051409

Legal Date: 10-07-2003

No.	Doccode	Number of pages
1	ECBOX	1

Total number of pages: 1

Remarks:

Order of re-scan issued on .....